

DECLARATION UE DE CONFORMITE EU DECLARATION OF CONFORMITY EU-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

Nous / We: **Delabie SCS – 18, rue du Maréchal Foch**
Wir / My: **80130 Friville - France**

déclarons sous notre seule responsabilité, que les produits :
declare under our sole responsibility, that the products:
erklären in alleiniger Verantwortung, dass die Produkte:
deklarujemy, na naszą własną odpowiedzialność, że produkty:

Produit : **Barres de sécurité Be-Line en aluminium –**

Product: Be-Line aluminium grab bars

Produkt: Haltegriffe aus Be-Line Aluminium – Produkt: Poręcze z Be-Line aluminium

Product type :

Reference	Year of CE marking	Reference	Year of CE marking	Reference	Year of CE marking
511983C	2017	511903W	2017	511970W	2017
511983W	2017	511904W	2017	511971W	2017
511982C	2017	511905W	2017	511944C	2017
511982W	2017	511906W	2017	511944W	2017
511903C	2017	511909W	2017	511941C	2017
511904C	2017	511946C	2017	511941W	2017
511905C	2017	511946W	2017	511949C	2017
511906C	2017	511970C	2017	511949W	2017
511909C	2017	511971C	2017	511960C	2019
511960W	2019	511964C	2019	511964W	2019
511904MBK	2023	511904MC	2023	511904MW	2023
511906BK	2022	511906MBK	2023	511906MW	2023
511906MC	2023	511901BK	2022	511903BK	2022
511904BK	2022	511905BK	2022	511906BK	2022
511909BK	2022	511920BK	2022	511930BK	2022
511941BK	2022	511944BK	2022	511949BK	2022
511970BK	2022	511971BK	2022	511982BK	2022
511983BK	2022	511960BK	2022	511962BK	2022
511963BK	2022	511964BK	2022	511967BK	2022
511968BK	2022	511962C	2025	511962W	2025
511963C	2025	511963W	2025	511967C	2025
SE511967W	2025	511968C	2025	511968W	2025

satisfont aux dispositions des Directives Européennes :
conforms to the requirements of European Directives :
die grundlegenden Anforderungen der Europäischen Richtlinien erfüllen:
spełniają zasadnicze wymagania dyrektyw europejskich:

**Directive Dispositifs Médicaux 93/42/CEE
et l'amendement 2007/47/CE - produit de classe I**

**Medical Device Directive 93/42/EEC
and the amendments 2007/47/EC - product class I**

**Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte und die Änderung
2007/47/EG – Produkt der Klasse I**

**Dyrektywa 93/42/EWG dotycząca wyrobów medycznych i dyrektywa
zmieniająca 2007/47/CE – produkt klasy I**

par l'application des normes harmonisées suivantes :
by applications of the following harmonised standards :
in Anwendung der harmonisierten Normen:
przez zastosowanie następujących norm zharmonizowanych:

**NF EN 12182 - 2012 : Aides techniques pour personnes handicapées - Exigences
générales et méthodes d'essais
Assistive products for persons with disability - General
requirements and test methods
Technische Hilfen für behinderte Menschen - Allgemeine
Anforderungen und Prüfverfahren
Wyroby pomocnicze dla osób niepełnosprawnych –
Wymagania ogólne i metody badań**

**NF EN ISO 14971 – 2013 : Application de la gestion des risques aux dispositifs
médicaux
Application of risk management to medical devices
Anwendung des Risikomanagements auf
Medizinprodukte
Zastosowanie zarządzania ryzykiem do wyrobów
Medycznych**

Friville, le 07/04/2025

Directeur technique / Technical manager
Technischer Direktor / Dyrektor techniczny

